(9) 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-5188

⑤Int. Cl.³C 07 D 471/14

識別記号

庁内整理番号 6664-4C ❸公開 昭和59年(1984)1月12日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

5010-ヒドロキシカンプトテシンの製造法

②特 顧 昭57-111590

②出 願 昭57(1982)6月30日

加発 明 者 宮坂貞

横浜市緑区青葉台1丁目27番11

号

⑩発 明 者 沢田誠吾

東京都世田谷区奥沢5丁目26番

12号

切発 明 者 野方健一郎

小金井市桜町2丁目7番24号

⑫発 明 者 務台方彦

東大和市清水 4 丁目988番地

⑪出 願 人 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19

号

個代 理 人 弁理士 南孝夫

明細書の浄港(内容に変更なし)

明 細 鲁

1. 発明の名称

10-ヒドロキシカンプトテシンの製造法 2.特許網束の範囲

1,2,6,7 - テトラヒドロカンプトテシンを、四部機舶、 CAN、 フレミー塩、 クロム酸、 重クロム酸塩、過マンガン酸カリウムかよび塩化閉二鉄からなる群から選択された物質を酸化剂として用いて処理することを特徴とする式、

で扱わされる 1 0 - ヒドロキシカンプトテシン の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は10-ヒドロキシカンプトテシンの 新規な製造法に関する。

さらに詳しく えば、本発明は 1,2,6,7 - テ

明細数の浄雪(内容に変更なし)

トラヒドロカンプトテシンを四能酸鉛、 CAN、フレミー塩、クロム酸、麻クロム酸塩、過マンガン酸カリウムかよび塩化銀二鉄からなる酔から選択された物質を酸化剤として用いて処理することを特徴とする式、

で 没わされる 1 0 - ヒドロキシ カンプトテシン の 製造法を提供するものである。

カンプトテシンは落類番木書街(Camptotheca acuminata Nyesaceae) 導から油山・単雄されるアルカロイドで、強力な被破合成出客作用を有し、その作用は迅速かつ可逆性を示すことが特徴で、既存の制格剤と交叉耐性を示さないという政特な作用機作をもつ抗縮脳性物質であり、マウス白血病 11210、ラントウオーカー256 内匯など実験移催紙に対して、強力な制ガン効

果を示すことが認められているが、 毒性作用を 有するために、 医薬品としての有用性がおのず から、 制限されている現状にある。

本発明方法の目的物質である10~ヒドロキシカンプトテシンはカンプトテシンに較べ毒性が低く優れた薬理活性を有することが報告されているが、天然物からは極めて微量にしか得られないので、比較的多量に得られるカンプトテシンの化学的変換による10~ヒドロキシカンプトテンンの合成は、非常に重要な課題となる。

本発明者らは、先に、テトラヒドロカンプト テンンから、10-ヒドロキンカンプトテンン を合成する方法を提供したが(特顧昭56-138411号)、この方法は、テトラヒドロカン ブトテンンから出発して多くの工程を経なけれ ばならないという難点があつた。

本発明者らは、かかる煩雑な工程を経由せずに、10-ヒドロキシカンブトテシンを得る方法を探究したところ、驚くべきことに1,2,6,7-テトラヒドロカンブトテシンを以下に掲げる

- ヒドロキシカンプトテシンが得られる。この 処理において用いられる器鰈としては、酢酸、 メタノール、エタノール、クロロホルム、ピリ ジン、ベンゼン、塩化メチレン、ジオキサン、 TRF、水などがあげられるが、これらの混合器 鰈を用いるのがよい。

上記した酸化剤として使用する物質の使用量は、通常は1~5倍当量程度である。この反応は、通常、0℃ないしは室温の温度範囲で、10分ないし数時間の撹拌により進行する。

場合によっては、芳香化のみが進行した形態のカンプトテンンが副生するが、この回生物はシリカゲルクロマトグラフィーを用いて分離することができる。また、酢酸中で四番を用いて反応を行わせる場合には10-アは最新でしたが、このものになった。以下で発生するとにより容易にでくて良いができる。以下に実施例を掲げ本発明を更に具体的に説明するが、本発明はかかる実施例に限定さ

物質を酸化剤として用いて処理すると10位のヒドロキシル化と芳香核形成が一挙に進行して一工程で収率よく10-ヒドロキシカンプトテシンが得られることを見出した。

すなわち、ことで、酸化剤として使用される物質は、四酢酸剤、 CAN (硝酸セリウム(M) アンモーウム)、フレミー塩〔ニトロソジスルホン酸カリウム: (KSO3)2NO 〕クロム酸、重クロム酸、過マンガン酸カリウムおよび塩化第二鉄からなる群から選択されるものである。

本発明は、上記の如き知見に基づきなされたものである。

以下に、本発明を詳細に説明する。まず、原料である 1,2,6,7 - テトラヒドロカンプトテン
とはカンプトテンンを酢酸中において又はシオキサン - 酢酸中において、白金触媒の存在下に常圧、常温で水気が加することにより、効率良く得られるが、この 1,2,6,7 - テトラヒドロカンプトテンンを、上に列記した物質を酸化剤として用いて処理することにより、一工程で 1 0

れるものではない。

字施例 1

m.p. (分解) 240~242℃(MeOHより)
IR KBr μcm-1: 5470,1745,1645,1565,
1495,1165,1030。

特開昭 59-5188(3)

b) a)で得られた 1,2,6,7 - テトラヒドロカンプトテンン (500号、1.42 mmol)を酢酸(50型) に発解し、これに四酢酸鉛 (1.9%、4.5 mmol)を加え窒温で 1 0 分間浸拌する。 得られた反応混合物を、減圧乾固し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム) で精製すると、 1 0 - アセトキンカンブトテンン (145 写、25.2 %)とともに 1 0 - ヒドロキンカンプトテンン (380号、73.5 %)が得られる。得られた10 - アセトキンカンプトテンンはエタノール中、ナトリウムエトキンドで処理すると定費すると、ナトリウムエトキンドで処理すると定費するとができる。

10~ヒドロキシカンプトテシン

m.p. (分解) 270~272℃(ピリジン・メタノールから)

NMR (DMSO-d。中) 8: 088(3H,t,J=7Hz,-CH₂CH₃)、
186(2H, q, J=7Hz, -CH₂CH₃)、 522(2H, в, С-5-H)、 540(2H, в, С-17-H)、 647(1H, в, С-20-OH)、 72(2H, m, С-9-H かじ C-14-H)、
741(1H,d,d, J=9Hz, 2Hz, C-11-H)、 801(1H,

精製すると、カンプトテンン(9g、18.2多)と ともに10-ヒドロキシカンプトテンシ(31号、 60.0多)が得られた。

実施例 4

1,2,6,7 - テトラヒドロカンブトテシン(50 mg、0.142mmol)をピリジン(20ml)に溶解したれに無水クロム酸(28mg、0.28mmol)を加え室温で2時間攪拌する。その反応混合物を水(100ml)に注ぎ、沈殿を沪取する。沪液をクロロホルム層を披出し、そのクロロホルム層を披圧・ は固し残留物を先に得られた沈殿とともにシリカゲルカラムクロマトグラフィーで処理するとカゲルカラムクロマトグラフィーで処理するとカンブトテンン(25mg、50.6%)とともに10-ヒドロキンカンブトテシン(12mg、23.2%)が得られる。

実施例 5

前配実施例 4 において無水クロム酸の代りに 重クロム酸ナトリウム (83.4号、0.28 mmol) を 用い、他は同様にして操作を行う。 カンプトテ シン (21号、42.5%)とともに 10-ヒドロキ d, J=9Hz, C-12-H), 8.43(1H, e, C-7-H)

IR^{KBr}_{max} vca.-1:3450,1720,1655,1590,1505,

1265

実施例 2

1,2,6,7 - テトラヒドロカンプトテシン(50 m、0.142 mmol)をメタノール(20 ml) 化溶解し、これに CAN (硝酸セリウムM アンモニウム) (390 m、0.71 mmol)を加え、窒温で2時間機律する。この反応混合物を減圧乾固し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製するとカンプトテンン(40 m、80.9 が) とともに10~ヒドロキンカンプトテシン(6 m、11.6 m) が得られる。

実施例 3

1,2,6,7 - テトラヒドロカンプトテシン(50 号、0.142 mmol)をメタノール(20 ml)に容解し、これにフレミー塩(ニトロンジスルホン酸カリウム)(95号、0.354 mmol)を加え室温で30分提件する。この反応混合物を被圧乾固し、幾留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより

シカンプトテシン (9号、18.2ま) が得られる。 実施例 6

前記実施例 4 において無水クロム酸の代りに過マンガン酸カリウム(112m、0.71mmol)を用い、他は同様にして操作を行う。カンプトテシン(18m、3 6.4 を)とともに10-ヒドロキシカンプトテシン(6m、12.1 を)が得られる。実施例 7

前記実施例 4 において無水クロム酸の代りに無水塩化第二鉄 (1 15 号、0.7 1 mmol) を用い、他は同様にして操作を行う。 カンプトテシン (4 0 号、8 1.0 多) とともに 1 0 - ヒドロキシカンプトテシン (7 号、14.2 多) が得られる。

特許出願人 株式会社 ヤクルト 本社

17、理人 弁理士 南 安



善 (方式)

昭和57年10月8日

明細書(第/,2頁)

明細書(第/, 2頁)の净 (内容に変更なし)

特関昭59-5188(4)

以

Ł

6. 補正の対象 7. 補正の内容

特許庁長官 若 杉 和 夫

1. 事件の表示

昭和57年特許顧第///590号

2 発明の名称

/ O - ヒドロキシカンプトテシンの製造法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出顧人

Œ

東京都港区東新橋/丁目/番/9号 住 所

名 称 (688)株式会社ャクルト本社

代 瓔 人

住 所

東京都千代田区麴町3丁目2番地 相互第一ビル

暖 話 (265)9649

氏 名

(1210) 南

5. 補正命令の日付

昭和57年9月9日

(発送日:昭和57年9月28日)

昭和57年//月8日

特許庁長官 若 杉 和 夫

1. 事件の表示

昭和57年特許順第111590号

2. 発明の名称

/ 0 - ヒドロキシカンプトテシンの製造法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出順人

住 所 東京都港区東新橋/丁目/番/9号

(688)株式会社 ヤクルト本社 名 称

4. 代 理 人

住 所

氏 名

東京都千代田区豊町3丁目2番地 相互第一ビル

(265)9649

(7270)

5. 補正命令の日付

Ė

6. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の項

7. 補正の内容

- (1) 明細書5頁5行の「水」を「水、トリフルオロ 酢酸」と訂正する。
- (3) 同/0頁/3行の後に改行して下記の文を加入 **する。**

「実施例 8 '

1. 2.6.7ーテトラヒドロカンプトテシン (50 m、0. / 4 2 mmo L) をトリフルオロ酢酸 (5 m L) 化 溶解 し、 これ に 四 酢 酸 鉛 (/ 9 0 m)、 0.426 mmo 2) を加え、電温で/5分間提拌 する。得られた反応液を滅圧乾固し、残留物 をシリカグルクロマトグラフィー(2%MeOH - 3+W/ CHC4) により精製すると、カンプトテシン (15 円、10.1%)とともに、10-ヒドロキ シカンプトテシン(45m、87.0%)が得 6 1 8 . j

Ŀ